09日本国特許庁

公開特許公報

即特許出願公開

昭53-86033

5) Int. Cl.²A 01 N 9/12
A 01 N 9/22

識別記号

❷日本分類 庁内整理番号 30 F 371.221 6516—49 30 F 932 7349—49

❸公開 昭和53年(1978)7月29日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 12 頁)

多除草剤

21特

图52-126454

22出

頁 昭49(1974)9月4日

(手統補正書提出の日)

好発 明 者 行永寿二郎

草津市草津2の4の41

同

炭本信三郎

大阪市東住吉区湯里町2の126

⑫発 明 者 石塚一郎

大阪府豊能郡東能勢村大字吉川

15の542 杉田実男

同

池田市畑町619の6

①出 願 人 塩野義製薬株式会社

大阪市東区道修町3丁目12番地

邓代 理 人 弁理士 岩崎光隆

明 榧 書

1.発明の名称

除草泉

2特許請求の範囲

一般式

X R'S-R'

(式中、Bは水素、アが全ル茶(シクロアルキル 薬を含む、以下同様)またはアリール茶; B'は水 素またはアルキル茶; B'はアンル茶、 -CON R'で 表わされる茶(ただし、 B'がよび B'は各々水素、 アルキル石、アルケニル茶、アルキニル茶、アラー ルキル茶、アリール茶、アルキルチス茶またはア ルコキシ茶を表わせか、あるいは B'がよび B'は丘 いに直接もしくはヘテロ原子を介して結合し、含 翠素類を形成してもよい。)または -COYR²で表 わされる茶(ただし、 B'はアルキル茶、アルケニ ルズ、アルキニル茶、アリルエル茶、アルケニ ル茶、アルキニル茶、アリルエル茶またはアリー ル茶、アルキニル茶、アリルエル茶、カルケニ ル茶、アルキニル茶、アリルエル茶、カルケニ ル茶、アルキニル茶、アリルエル茶、カルケニ BとXとは互いに連結してアルキレン基を形成してもよく、また、B.R'、R'、R'、R'、R'、R'、R'、R'、 または 程でおわされる各関化水為基上にはアルエル基、アルコエン基、水酸基、ニトロ基、シアノ基およびハロケンから選ばれた!棒以上の製機基が存在してもよい。 >

で小される化合物:種以上を有効成分として含有 する軟度剤。

3克明心非細な説明

わされる恙!ただし、賢はアルキル恙。アルケニ ル基・アルキニル基。アラルキル基またはアリー ・Yは酸素または硬黄を扱わす。)。Xは水 素,アルキル盖またはハロゲンを表わす。ただし RとXは互いに結合してアルキレン薬を形成して もよく、また B, R', R2, R3, R4 または Fで表わさ れる各炭化水煮基上にはアルキル条。アルコキシ 萬・水酸蒸・ニトロ蒸 . シアノ 恙およびハロゲン から選ばれた!種以上の世典差が存在してもよい。) で示される化合物のノ難以上を有効成分として含 存せる餘草剤に聞せる。

なお、上述の用額についてさらに説明を補足士 れば、アルキル基としてはメチル、エチル。プロ ピャ・イソプロピル。リーブチル。シクロフロビ シクロヘキシルなどが、アリール茶としては フェニルなどが,アルケニル蓋としてはピニル. アリル・ブテニル・ブタジエニル・シクロヘキセ ニルなどが、アルキニル薪としてはエチニル。ブ ロビニル・ブチリルなどが、アラルキル甚として

本発明にかかる(ソオキサゾール化合物(1) は夕降の化合物 [a.Ib.Ic.Id.Ie.If.Ig.Ih お とびりを包含し、それぞれ下配の反応式で示され でように合成することができる。

開昭53-86033(2)

レン基としてはテトラメチレン、ペンタメ ・ヘキサメチレンなどが、アルコキン基と キルチオ基としてはメチルチオ。エチルチオ。 プロピルチオなどが,アシル茶としてはホルミル。 アセチル・プロピオニル、ブチリル、イソバレリ ロゲンとしては塩素.臭素.ヨウ素などが.それ ぞれ例示され得るが、本発明の目的上でれらは上 紀具体例のみに設定されるものではない。

本発明者らは各種イソオキサゾール誘導体の除 草作用について群組な研究を行なつた結果。前記 イソオキサソール化合物(I)が優れた除草効果 を有するとともに人畜魚類などには極めて高作が 低く、しかも土壌中における変件分解能が過度で あることを見出し。本発明を完成した。

(【は:R2 アジル基)

と、ころの大学のないないないないではないでははないのかないないできないないできない。

〔式中。A は反応性残蓄(例えば、N ロゲン、エステル残蓄)を扱わし、 R,R^I,R^2,R^2,R^I,R^I,X および Y は前記と同意義を有する。〕

以下に各工法についての具体的な合成例を示す。 合成例/

3-アミノーターはーブチルイソオキサゾール / &821を無水ペンゼン / 40 がに結解し、これにかきまぜながらイソシアン酸メチルエステル &90 f およびトリニチルアミンの5 がを加え、健合物を室壁下で約8時間がきませ、一夜放電し次いで / 時間加熱運流させる。氷冷後、反応療よ

特別昭53—86033 G

り析出した結晶を浮取し、それを酢酸エチルより 再結晶し、融点!870~!873℃の無色針状 晶として!-メチル-3~(s-t-ブチル-3 -イソネキサゾリル)尿素2!6!9を得る。

合成例2~65

下紀の原料物質(Ⅱ)を使用し、合成例/と同様に反応を行い、対応する目的物質(Ia)を得る:

表/

仓成		I		п	目的物質(Ia)	
例.6	R	X	R'	R	9. bp. 27:12 1, R	
2	н	Н	Н	Мe	1655-1660	
3	Жe	Н	H	Жe	2/40-2/50	
4	Εt	H	H	Мe	1575-1590	
5	Pr	H	н	Ме	1550-1560	
6	i-Pr	11	н	Жr	1120-1130	
7	C-Pr	H	н	Мe	1570-1580	
8	Ph	H	н	Мe	1955-1960	

		•				ز								2 g 2 g 2 d
	9	-(CI	بإرا	-	11 J.	1930-	1940		33	1 1 - B	. 11	ı İı	H Ph	1985-1995
_ ·	10	Me	1	1 1	H E	/330-	1345		34	C-P	, Н	1	i Ph	1585-1600
1	′/	1-P1	1	1 1	I E	1225-	1235	ı	33	Ph	11	,	i Ph	2105-2115(d)
l l	2.	1 - Bu	۱ ا	' '	i E	1790-	1805		36	-(0)	ر درا	- 1	i Ph	1870-1880
1	'3	Mr	1	' '	1 Pr	950.9	£.7		37				m-Tol	1695-1700
/	'u	1-Pr	18	1	i Pr	88.5-8	9.5		38	i-Pr	Н	1	m-Tol	1643-1660
	5	t – Bu	11	1	I Pr	1340-	1350	İ	39	I-Bu	Н	Н	m-Tol	1885-1900(4)
- 1	ه	Мe	11	ŀ	l 1 - 1	Pr 1180-	1190		40	۷۳	Н	H	>-Ca-Ph	1
	7	ı-Pr	"	1 11	-	1150-	1160		41	i-Pr	Н	H	p-Ca-Ph	
1	8	t -Bu	111	H	-	1340-	1350		20	t · Bu	11	11	p-Ca-Ph	f '
'	1	Мr	111	H	Ba	89.5-9	05	1	43	71-	H	H	p Br-Ph	
2	- 1	i –Pr	"	H	Bu	71.0-7	20	ľ	44	1-Pr	н	н	p-Br-Ph	1
2	1	t – Bu	H	Н	Bu	695-7	1.5	1	45	t - Bu	H	11	p-Br-Ph	1925(d)
ر	- 1	Мe	11	11	AL	1100-	111.0	1	46	Н	11	Ме	Ме	630-640
12		ı-Pr	11	111	A	81.5-8.	25		47	71-	11	N-	Me	77.0-78.0
2	- 1	t – Ru	H	11	1.2	1300-1	31.0	1	48	Et	11	21-	Me	740-750
ر		Me	Н	H	C-H	- 1640-1	1650	•	49	Pr	н	Me	Ме	450-460
2.		i-Pr	H	H	C-H	- 1615-1	635		50	i-Pr	H	21-	Ыe	77.5-78.5
بر	1	1 -Bu	11	11	C-H	- 1935-1	950	ŀ	5/	C-Pr	н	Мe	Мe	67.0-68.0
2		R	11	H	Ph	1870-1	885	1	52	t-Bu	11	Me	Me	1500-1510
29	- 1	Me	Н	H	Ph	1880-1	89.0	1	53	Ph	н	Me	Me	1320-1330
30	- 1	Ει	H	н	Ph	1570-1	58.5	1	54	- cCH ₂) _w –	Me	Me	825-835
3/		Pr	н	н	Ph	1600-1	610		55	r –Bu	. 1	Me	34	1285-1295
32	·	1-81	н	11	Ph	1780-1	29.0						Ct2-Hi	. = 0 3 / 2 / 3

題昭53-86033 (4)

	1						
56	t-Bu	C	Me	Me	1550-1560	2	
57	Me	H	Et	Me	37.0-38.0	氷	
58	t-Bu	Н	Me	Bu	1690.1607="(CC4")	· tr	
59	i – Bu	н	н	Me	1485-1495	æ	
60	i –Bu	н	Иe	Мe	123-125C/065mly	_	
61	1-Bu	H	Me	AI]	/39-14/C/069mily	3	
62	t-Bu	H	Мe	Al	126-1280/04 State	*	
63	t –Bu	H	Et:	Мe	1065-1075	2	
64	t –Bu	H	Me	Eı	1683.1603m-1(CCL)	L:	
దు	t-Bu	Br	н	Ме	1605-161.0	粗	
生)上	住)上記表中の結号は下記の意味を有する: 6						

H(水素)。Me (メチル夢)。Et (エチル茶)。 Pr (プロピル基)。Bu (ブチル茶)。Ph (フ ユニル茶1,AI (アリル茶),He (ヘキシル茶)。 Tol(トリル基)。Cー(シクロー)。iーしィソ - 1 . t - (ターンヤリィー) . m - (メター) . P-(パラー)。d (分解点)。中(耐点、で)。 bp (棉点)、L.R. (赤外線吸収スペクトル)。

分成例るる

3ーアミノーターシクロプロピルイソオキサゾ - ルノフルチをベンゼン20回に整備し、家庭下 かきまぜながらこれにクロル炭酸イソプロビルエ

7, 2

	_				
介版		D		T	目的物質([4]
MA	н	λ	R'	R ^J	49. bp. 27:12 1, R.
67	Me	H	H	Me	1360-1370
68	Er	н	Н	Мe	830-840
69	Pr	111	l II	Мe	660-670
70	1 - Pr	11	H	Ме	74.0-75.0
7/	t-Hu	Н	H	Ме	575-585
72	Н	11	11	i - Pr	875-890
73	Me	н	11	1 - 12	820-825
74	i-Pr	н	11	ı - Pr	560-580
75	t Bu	11	H	1 - Pr	830-835
76	Ph	Н	11	ı - Pr	1035-1045
77	- (CH ₂	3	11	ı-Pr	1290-1300
78	C-Pr	11	11	Me	101.5-1025
79	Мe	н	Me	Me	85-950 (GEL), 080mm
80	i –Bu	H	H	Me	760-770
81	t - Bu	Н	11	Et	\$1.0-\$20
82	H	H	н	Me	124-125
83	t – Bu	Н	Me	Me	840-87.0°C 055mm
	91.66 67 68 69 70 71 72 73 74 75 76 77 78 79 80 81	67 Me 68 E1 69 Pr 70 1-Pr 7/ 1-Bu 72 H 73 Me 74 1-Pr 75 1 Bu 76 Ph 77 - (CH) 78 C-Pr 79 Me 80 1-Bu 8/ 1-Bu 82 H	### ### ##############################	MAS R A R/ 47 Me H H 48 E1 H H 49 Pr H H 70 1-Pr H H 71 1-Bu H H 72 H H H 73 Me H H 75 1 Bu H H 76 Ph H H 77 -(CH ₂) H 78 C-Pr H H 79 Me H Me 80 i-Bu H H 81 H 82 H H	MAI R X R' RJ 67 Me H H Me 68 E1 H H Me 69 Pr H H Me 70 1-Pr H H Me 71 1-Bu H H Me 72 H H H 1-Pr 73 Me H H 1-Pr 73 Me H H 1-Pr 75 C Bu H H 1-Pr 76 Ph H H H Pr 76 C-Pr H H Me Me 77 C-Pr H H Me Me 78 C-Pr H H Me Me 80 i-Bu H H Me Me 80 i-Bu H H H Me

作)お中の略号は前記と同意義を行ける。

テル2069を5~10分間かけて旗下する。 冷下ピリジン!228を加え.30分間かきま たのち、全体を室間下一夜放置する。冷後・反 夜に水20gを加え、ペンピンノのよで抽出す 。 水農をさらにペンゼン20㎡で抽出し、ペン ン紳出底を合体させる。このペンゼン路底は水 Ozlで3回灰浄し,無水硫酸ナトリウムで乾燥 たのち,ペンゼンを留去する。得られる技術色 結晶ユタクチをヘキサンより再結晶し、融点 4.5~ 6.5.5℃の極黄色プリズム晶としてN = (チーシクロプロピルー3-ィソオキサゾリル) カルパミン暦メナルエステルを得る。収米929 80.

合成例もフェミュ

下記の原料物質(Ⅱ)を使用し、合成例66と 同様に反応を行い、対応する目的物質(Til) を得 な:

$$\begin{array}{c} X \\ R \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} X \\ R \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c} R' \\ R \end{array}$$

3・アミノーターノナルイツオキサリ・ル1962 まにごロ収録シッチルエステル28169を安温 ドにかきまぜながら無下すると、単料結晶は免剤 しつつ希望する。全体を微加温すると発熱して反 辺する。反応療を2時態放置し、冷時折出した紡 品を炉取し、ノクノールノミ型で洗漉し、根紡品 / 7 3 / 9 を得る。砂瓶と疣瓶を合わせて破肝層 縮り,得られる『帯緒品を水平の耐で洗滌し,追 知い相科品とよるすが思される。資和基品を合わ サップファールダダ耐より再結結に、触点/360 ニノ370℃の精製化粧品としてN しょくシャ ニッコー・ソセトサノリルトカルバミン粉メナル エストルノリクロタを得る。

合版例 85

3 アンノッタート・ワチルイノイをサリンル 280まにりロ炭酸シノトルエステル402まな 加え、室温下にノ時間40分かきませ、のいて 650パス 3時間かきませる。さらにりり実験シ ノチニスファルノ349を加え、650~/ 9879

かきまぜる。反応原を室温まで冷却し、一夜放置する。これを誠圧機能し、折出する結晶 4 0 2 8 をヘキサンより再結晶し、融点 5 よ 5 ~ 5 まらでの結晶として N - (5 - l - プチルー 3 - イソオキサゾリル) カルパミン脚メチルエステルを得る。合成例 8 6

3ーアミノーターメチルイソオキサゾールQ49 まに炭酸シメチルエステル238まおよびナトリウムメトキシドの3のまを加え。100℃で3時間からまぜる。冷後・反応液に水15割を加え、少量の機塩酸で全体を出したし、酢酸エチルで3両抽出する。酢酸エチル脂は水洗し、無水芒硝でを緩し、溶媒を留主し、淡黄色結晶のよるまでの結晶である。本品をシリカゲルのカラムクロマトグラフィーに付して精製し、融点よスターなまるでの結晶としてパー(メーメチルー3ーイソオキサバリル)カルバミン酸メチルエステルを得る。

合成例とつ

イソシアン酸Sーセーブチルー3ーイソオキサ ソリルエステル!タタまをベンゼン! 20×10割 ₩四4753-86333(5)

福させ、これにN-メチルプチルでミンパ159 を加え、3時間遺流させる。冷後、反応版から常 塩を留去し、砂液をシリカゲルの無限クロマトグ フフィーに付し、1-ブチバー1-メチルー3ー (メーレーブチルー3-1ソオキサゾリル) 候系 2739を得る、本品はヘキサンより再結晶し、 離点6よ5~645℃の結晶を得る。収率898 光。

合成例88-/57

下記の原料物質(N)を使用し、合成例8クと 同様に反応を行い、対応する目的物質(Jb)を得る:

(以下余白)

æ	3
_	_

_		_	_			
1	计歧		0	$oldsymbol{\mathbb{T}}$. (1 B)	(Ib)
P	1.65	ĸ		X I	t' Ru	9. hp. 27:121.R.
14	18	1 - H	14	н	le Me	1195-1205
1 -	79	Mc	1	H 1	1 11	201-2036
	0	t - H		# 1	1 11	1795-1805
ł	'	Mr		и и	- Mr	1505-1515
	2	ı · B	1	M.	r. Al	900-910
9	- 1	1 – B	4	i N		1060-1020
9	" [Mr	1	i -∢	HICH	1700-1710
				-0	H ₂ CH ₂ /	·
9.		1 - P 1	1"	7	Ме	690-700
96		ı - Bu	1 "	~	n-	905-910
97		ı - Pr	1	1	Bu	1680.1616=1(CCL)
98	- 1	· Bu		""	Bu	1678.1620="(CC14)
99		- Bu	٠.	Me	Εt	88.5-89.5
100	- 1	·Bu		Et	Ει	1220-1235
101	- 1	Bu		Pr	Pr	75.0-805
103		Ku	**	ı Pr	i - Pr	200-20511
103		Bu	"	Ει	Bu	1677.16/2= (CCLu)
104 105	1.	Bu		Me	C-H-	1495-1505
	1	- 1	11	Me	Ph	1225-1230
106	1'	Bu	"	Me	Вz	1070-1080

					_ J
10	7 1-1	Bu H	AI	AI	1676.1610= 1001,1
10	8 1 -1	4a H	Bu	Bu	1676.161/m (CC)
10	9 1 - 1	3u 11	li Bi	1 - Bu	1120-1130
110	2 Mr	н	Mr	Bu	79.0-800
111	/ Me	П	Ме	Al	89.0-900
1/2	2 Mr	Н	Ме	Met	91.0-920
//3	31-	H	н	o-F-Ph	1700-1710
114	He	н	11	34-ClH	2080-2090
115	Me	Н		p-NO Ph	
116	71-	Н	−r CI	H _a Y _a -	1930-1940
10	71	11	-(C)	1,1,-	1590-1600
118	Et	[11]	Ме	Mr	865-875
119		11	Ме	Bu	1682.16240 (CCL)
120	Et	11	Me	1 A	465-475
121	Er	"	Me	Mr t	67.0-68.0
122	1	11	ссн,	$M_{\rm CH}^{2}$	1215-1220
123	1	"	71-	Me	88.0-89.0
124	j :	1 1	1	Bu	1680.1622= 10024)
/25	1		- 1	Al	550-570
126	} !	- 1	Me		640-650
127	1			ردوالعتار	1085 1090
128	1	i	Me		23.5-262
129	Pr	- 1 "	11- 1	1	544.555
/30	re	11 (CHJ	FKCH ₂ 1 ₂ -	1305-1315

ŗ	3	
	235-	-27.0
- 1		

	•				_				
						М			2\$5-270
							Met		820-830
	/3	3	i⊣	Bu	H	-(сн, у осен, у	ا-ر	1095-1105
	/3	u	1-1	a	H	н	s-Bu	-	/325-/340
i	/3	5	t-l	'n	H	H	i-Ba	-	1215-1220
1	13	6	t-E	lu	H	Н	t –Bu		1805-1835
1	/3	7	t-B	6	H	н	34-ClPh	- 1	2265-2270
ı	/3	8	t-B	ا ہ	H	н	Bz		1365-1375
ı	13	9	ı-B	u	H	Н	а-Же-Вz	- 1	1180-1190
I	140	0	t-B	,	H	Жe	Pr	- 1	760-77.0
l	14	1	t-A	۱,	H	Mе	i-Pr		205-91.5
l	142	2	I-B	· [:	H	Мe	s – Bu	•	135-1145
ı	/43	1	- B	ŀ	4	Иe	i –Bu		135-1145
l	144	ď	-Bu	ŀ	1	Me	t – Bu	•	49.0-151.0
	/45	ŀ	- Bu	1	:	Мe	He		679 · / 6/50 (CCL)
l	146	ı	- B u	Ŀ	ı	Me k	-Me -Bz		21.0-1220
١.	147	c	-Pr			Иe	Ме		450-1460
	148	c	-Pr	H	1	Me	Met		75-785
,	149] 1	Ph	Н	,	He	Мe		830-1850
,	50	1	Ph	11	1	le	Met	l .	280-1290
/	5/	٠,	CH,	, },,-	1	ir	Ме	•	545-1655
	52						Met	1	1.5-1/20
	53					•	- دارا		20-1375
	ı				1				/3/3

E 4

一大の日本の日本のこととなっていますからないとのないないということで

合坡	N	,	Γ	月的物質	(le)*
W. K.	R	X	Ÿ	R'	4. bp27:12 1, R.
157	l - Hu	11	O	-CH C=CII	1265-1275
158	r Bu	н	S	Мe	1155-1165
159					1340-1350
160	t-Bu	н	ი	-CH2CC1,	1515-1525
161	t-Bu	Н	0	-СН "СН-СН	640-650
	t-Bu			Pr	87.5-88.5
/63	t Bu	H	o	- СН СН ОН	1740.16110 4CCL
164	t-Hu	н	n	CII2GIZOGIA	49-51
165	I- Hu	н	o	a.a-MrBz	1260-1280
166	1 Bu	н	이		1250-1260

(生) 暗号は前配と問意義を有する。

行成例ノムク

無水メクノールルを制にナトリウム!378を 加えてナトリウムノトキシドとし、N-(S-t - フチルーヨーイソオキサゾリル)カルパミン暦 ノナバエステルノユ888を加え、室風下10分 望かきまぜたのち、メタノールを誠圧配去する。 技術に無水パンゼン!00៧を加え、破骸ジッチ

沖房昭53-86033(6)

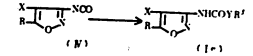
154	tBu	Ħ	-(CH ₂),-	1140-1150
155	t-Bu	H	-(CH2) CCH2) -	179.0-1800

注)爰中の略号は下記の意義を有する: Met (メトキシ基)。Bz (ベンジル基)。 8- (セカンダリィー)。その仲は前記と同意

合成例/56-/66

. イソシアン酸ターメチルー3ーイソオキサゾリ ルエステルイク!まをペンゼン46町に製造させ これにアリルアルコールの889チ加え、3時間 遺廃させる。冷棲・反応疫から溶媒を留去し。2 ー(ミーメチルー3ーイソオキサゾリルトカルバ モン酸でリルエステルユ388を得る。本品をシ クロヘチサンより再結晶すると融点クムミ~775 での結晶を得る。

下記の原料物質(N)を使用し、上記と同様に 反応を行い、対応する目的物質([e) を得る:



んまる!まを摘下し、!時間かきませたのち、さ らに!時間遺廃する。冷後,不常物を抑去し,べ レゼン路底を飽和炭酸水素ナトリウム水原府およ び水で帯次洗漉し,無水芒硝上で乾燥し,旅寝ヶ 留去する。残骸を無留し、勝点よ40~870℃ ノのSS町梅の留出物としてN-メチル-N-(S - i - ブチルー B - イソオキサゾリル i カルパ ミン盤!チルエステル!!459を得る。

(以下余円)

合成例 / 68 - 170

合成例 / 67と同様に反応を行い,下記の目的 物質を得る:

表 5

合成		目	8	1 10 質	(If)
69. 6	R	X	R'	R2	學. bpまたは【R
					96-975C/Q5=Hg
169	i –Bu	н	Мe	-сосн,	98-100C/042=14
170	Мe	CI	Ж	-COCH,	8283°C(浴型)/036==14

住) 略号は前記と同意義を有する。

合成例/ク/

イノージメチルー3ー(まーもープチルー3ーイソオキサゾリル)尿素!Q999を乾燥したジメチルホルムアミド!Oulに搭解し、室温下にかきませつつ30米水素化ナトリウム 2759を加え、60℃で!3分間加温する。!0℃に冷却しコウ化ノチルよる69を乾燥したジメチルホルムアミド30mlに烙かした烙液を加え、1時間で漬



١	177	C Pr	11	Nr.	-CON(CH,),	/300-/3/.00:/038==H/ /68/_/623=*/(CCl_)
١	178	Jħ.	H	71-	CON(CH,)	1681 .1623="1 (CCI.)

庄)略号は前記と随意概を有する。

介成例179

合成例171と同様に反応処理し、1-(まーソチルー3・イソオキサゾリル)採案から触点
720~780℃の結晶としてイ3ージメチルー3-(ま・メチルー3-イソオキサゾリル)採案
21%および離点14&0~1420℃の結晶として1-メチルー1-(ま・メチルー3-イソオキサゾリル)採業485%を得る。さらに融点
まま0~まる0℃の結晶として3-メチルアで1
・・ま・メチルイソオキサブ・ル127%を削生する。

合版例 / 8 0

合成例171と同様に反応処理し、1-(5t-ブチルー3・イソオキサブリル)尿素から、 触点900~910℃の結晶として113~トリ メチルー3-(5・t-ブチルー3-イソオキサ ソリル)尿素561%、触点1500~1510 下し、80℃で5分間加熱し、溶媒を留去する。 残康に水/50 配を加え、クロロホルムで抽出する。クロロホルム層を無水芒硝で乾燥し、溶媒を 留去し、残価をシリカゲルクロマトグラフィーに 付し、融点90~9 10℃の結晶として113~ トリメチルー3~(3~1~ブチル~3~1/2 キサゾリル)尿素/0949を得る。収率9338 %。

合成例172-178

合成例 / ク / と同様に反応を行い、下記の目的 物質 (I() 4 条ま・

$$X \xrightarrow{R \xrightarrow{|R|} N - R^3} (11)$$

表台

合成			E	的物	Ŋ
例.怎					中. bpまたは I. R
172	7.F	H	¥	-CON(CH,)	105-108 C(俗母)/10.48 === 4
173	E	Н	78-	-00X(CH))	1130-1140°C/086mHy
174	Pr	Н	æ	-cox(cii,),	//\$0-//&&C/Q&0=Hg
175	i-Pr	н	71-	CON(CH,),	1060-107.0c/030mllg
176	i-Bu	H	X	- CON(CH ₂),	/230-/240C/054mHg

での結晶としてルヨージノチルーヨー(ターリーブチルーヨーイソオキサゾリル)尿素をフロ4% 収率で、さらに融点ノヨ40~ノヨミ0℃の結晶 としてノーメチルーノー(ターリーブチルーヨー イソオキサゾリル)尿素を4497%収率で得る。 他に麻点83℃/07ノ細冷部分の留出物として ヨーメチルアミノーターリーブチルイソオキサゾ ールノ430%相当を馴生する。

合成例/8/

合成例 1 ク 1 と同様に反応処理し、1 ーメチルー 3 ー (sー t ーブチルー 3 ー イソオキサブリル) 尿素から融点 1 s 0 ~ 1 s 1 0 ℃の結晶として 1 3 ー ジメチルー 3 ー (sー t ー ブチルー 3 ー イ ソオキサゾリル) 尿素を収率 1 ム 3 %相当で、 s らに融点 9 0 0 ~ 9 1 0 ℃の結晶として 1 1 3 ー トリメチルー 3 ー (s ー t ー ブチルー 3 ー イソオ キサブリル) 尿素を 3 3 9 % 収率で得る。

合成例/82

ノーメチルー3-(S -- メチル・3・イソオキ サゾリル)尿素を使用し,合成例167と同様に 反応を行い。酸点!46~!47℃の結晶として !3ージメチルー3~(5ーメチルー3~ィソオ キサゾリル)尿素を得る。収率まま3%。

合成例/83

ノーメチルーノーブチルー3ー(5ーミーブチルー3ーイソオキサゾリル)尿素とヨウ化メチルを使用し、合成例ノクノと同様に反応を行い、沸点ノ30~/35℃(松型)/025町内の油状物としてん3ージメチルーノーブチルー3ー(5ーミーブチルー3ーイソオキサゾリル)尿素を得る。

介成例/84

/一メテルー!ープテルー3-(S-L-ブチルー3-イソオキサゾリル)尿薬とヨウ化エテルを使用し、合成例!フ!と同様に反応を行い、滞点!30~!35℃(俗型)/025m内の抽状物として!ーメチルー!ープチルー3-エチルー3-(S-L-ブチルー3-イソオキサゾリル) 尿素を得る。

介成例/85

としてパノージンチル・3・(3)ノチルー3・ イノセスサノリル)栄養の47331を得る。収 半36%。

介成例/82

3-1チルアミノ・3・1・プチルイツキキサソ・ルを使用し、介成例186と同様に反応を行い、離成900~910℃の結晶として1/3 トリノチル・3・(5…1-プチル・3 イツオキサソリル)保柔を得る。

合成例/88

3 アミノ 3 ノチルイツオキサノ 100 タにタタので酵420gを加え、かきまぜながら ノ時間遺跡にせる。反応散からキ種を延圧倒去し 技術に水水30gを加え、折出した結晶を印取す らこの結晶を水洗し、延圧乾燥し、3 ナルミ ルアミノ 5 ノチルイツオキサブ ルノ206 夏を得る。本品をメタノ ルより再結品し、瞳点 ノ305~/310℃の結晶を得る。

合成例/89 /92

下記い単科物製(1)を使用し、合成例/88と

ノーエチルーノーブチルー3ー(ターメチルー3ーイソオキサゾリル)尿素とヨウ化メチルを使用し、合成例ノフノと同様に反応を行い、沸点ノダロ~ノダダで(浴型)/Q67種内の油状物としてノーエチルーノープチルー3ーメチルー3ー(ターセーブチルー3ーイソオキサゾリル)尿素を得る。

合成例186

3~アミノーターメチルイソオキサゾール 4906時にピリジン3月と塩化ジメチルカルバ モイルスノ書月を加え、60℃にてよる時間かき まぜる。ピリジンを無圧下に留去し、残務に水 ノ 5 配と5 分塩酸を加えて出ノとし、クロロホル ムで抽出する。クロロホルム抽出液よりクロロホル ルムを留去し、残骸になるメラノール性水酸 ナトリウム酸25 耐を加え、密鍵を留去する。残 嵌をクロロホルムで再抽出し、クロロホルムを解 水 次 の の の の の の の の の か と か に 水 次 たし、 ご嗣で乾燥したのちクロロホルムを紹去 水 次 し、 ご嗣で乾燥したのちクロロホルムを紹去 ・ たて精製し、 動点ノ 5 0 5 ~ / 5 / 5 ℃ の お は ー にて精製し、 動点ノ 5 0 5 ~ / 5 / 5 ℃ の お

同様に反応を行い、対応する目的物質(le)を得る:

Æ 6

介城		0	目的物質(1g)
69.si	R	Īx	49, bp 2 /: 12 l. R
189	н	H	
190	76-	н	1305-1310
191	Er		67-69
192	Pr	11	845-855
193	i Pr	11	125 134°C(俗型)/04-042mly
194	t Bu	11	/30-/40℃(俗型), 073-074mlly
195) Pr		923-933
196	it,	Н	/32-/33
197	СН),, -	/52-/66世(新國)/0.69-065mily

性)略号は前記と同意義を行する。

合版例198

3 アミノ 5・1・ブチルイツオキサツ ル 2809に無水酢酸6耐を加え、室型に4時間放 数13、反応酸に治水50耐を加え、析出した結 品を护取する。この結晶を水洗し、乾燥し、3-アセチルアミノー5-1-ブチルイソオキサゾール3398を待る。本品をヘキサンより再結晶し 触点!205~1210℃の結晶を得る。

合成例/99-203

下記の原料物質(II)を使用し、合成例/タよと 同様に反応を行い、対応する目的物質(Ig)を得る:

表 ク

合成		1		a e	9 19 M (1g)
91.6	B.	X	Ħ	R2	P. bpicala
199	¥	Ħ	X	-сосн,	88-92C/Q95=Hy
200	t-Bu	н	H	-cocp,	1450-1455
201	t-Hu	В	н	-cocf _s ce,	1030-1040
202	t -Bu	н	X	-сос'н'	///-//6C(裕盛)/ Q45 mily
203	X	α	н	-сосн,	1220-1225

住)略号は前記と図慮義を有する。

تخن

介成例209

ノ ノチルー3ー(5 - 1 - ブチルー3ーイソ
オキサゾリル)尿素 1.99 fをピリジン30 mlに
密制し、・30~-40℃に冷却下塩化ブチルス
ルフェニル 1.35 fを加える。現合物を-30~
・40℃で6時間、35に家庭で一夜放置する。
反応戒を常佐により処理したのちシリカゲルを使
用してカラムクロマトグラフィーに付し、抽状物
としてノ・メチルーノーブチルチオー3ー(5 - 1 - ブチル・3ーイソオキサゾリル)尿素の03/
fを得る。1.私/698、1606 cm-1(CC1。)。

分成例2/0

ノーメチルー3・(5・ノチルー3・イソオキサブリル)保護を使用し、合成例209と同様に反応を行い、抽状物としてノーメチルーノーブチルチオー3ー(5・ノチルー3・イソオキサブリル)保証を得る。1.11/693、16/8m^{-/}
(CC1₂)。

台版例211

5 1 プチル・3 イフォキサブリルカルバ

合成例204

3-アミノーs-レーブチルイソオキサゾールをペンゼンに然解し、これに塩化ペンゾイルとピリジンを加えて反応せしめ、融点!92~!93℃の結晶として3-ペンゾイルアミノーs-レーブチルインオキサゾールを得る。

合成例205-208

下記の原料物質(量)を使用し、合成例204と 同様に反応を行い、対応する目的物質(|k)を得る:

$$\begin{array}{ccc}
X & & & & R' \\
R & & & & & & R & & & & R'
\end{array}$$
(11)

表8

合成		I			的 物 質(lg)				
例.名	<u> </u>			中. bpまたはしR					
205	t-Bu	H	Н	-00011,01	1055-1065				
206	t-Bu	н	H	-cocnci	124.0-1250				
207	t –Bu	H	H	-CO-t-Bu	1745-1755				
208	t-Ba	H	ı-Pr	-00011,01	/686./585m=*(CCl _u)				

住) 断号は前記と同意義を行する。

介成例2/2

イノ・ジノチルー 3 ·· (s = t · ブチル・3 ·· イフキャップリル) 尿素を使用し、合成例 2 / / と同様に反応を行い、融点 / る 4 s ~ / る 5 s で の結晶として 4 / ・ジィチル・3 ·· (4 ·· ブロモー 5 ·· t ·· ブチル・3 ·· イフオキャブリル) 尿素を得る。

行成例2/3

イフンアン酸3 イフオキサブリルエステルを 使用し、台成例8クと同様に反応を行い、前共物

特開罕53-86033 (Lu)

として!-メトキシー!-メチル-3-(3-ィソオキサゾリル)尿素を得る。 I.凡!ク!ク . / S 9 s ca⁻/(CCl_s)。

合成例2/4

イノージメチルー3ー(4.3 4.2 ーテトラヒドローパネーペンズイソオキサゾールー3ーイル) 尿素を使用し、合成例 / クノと同様に反応を行い、 沸点 / 3 & 0 ~ / 3 9.0 ℃ / Q 5 8 転りの抽状物 として パパ 3 ートリメチルー3 ー (4.3 4.2 ーテトフヒドロー パネーベンズイソオキサゾールー3 ーイル) 尿素を得る。

これらイソオキサゾール化合物(1)は各種雑草に対して少量の使用量にて使れた除草活性を示すまた。使用最度を変更し非避択性除草剤として。また選択性除草剤として使用してもよい。本発明にかかる除草剤が一般的に使用できる対象作物としては、小麦・大麦・トウモロコシ。ニンジン・ラッカセイ、豆類、水稲などが例示される。また特に作物値付後に使用できる場合としては、サトウキビ、パレイショ。カンショ、ハッカ・ナス、ビ

ーマンなどが例示される。これらの作物に対する本発明の除草剤による薬害はほこんど告無であるか、極めて軽額であつて容易に回復できる程度である。また人や家畜類には無害安全であり、さらに魚貝類に対する毒性も極めて低い。従つて本発明の除草剤は極めて安全性が高く、土壌中残留性も適当な豊剤群である。

本発明のイソオキサゾール化合物(1)は、N位 活性水素が存在しているときには製剤化あるいは 安定性の向上などの必要性如何により、その適当 なアルカリ金属塩またはアルカリ土類金属塩とし て使用してもよい。

本発明にかかる除草剤は、有効成分としての上起化合物(1)に適当な固体または液体の不活性型体を配合して使用されるが、必要によりさらに補助剤(例えば、乳化剤、安定剤、分散剤、整備剤、展質剤、浸透剤、湿肤剤)を原加して、所切の剤型(例えば、乳剤、水和剤、物粒剤、防剤、粒剤)に調製して使用すればよい。担体としては、クレー、クルク、けい無土、ペントナイトなどの均

ز.:

形担体。水。アルコール盤。アセトン。ペンゼン。 トルエン。キンレン、ソルベントナフサ、シクロ ハキサンなどの般状損体が挙げられる。

なお本先明の終草剤は股虫剤、股農剤、他の除草剤などの農薬、硬安、原素などの肥効成分、あるいは土壌処理剤などと配合して使用することもできる。

以下に試験例を挙げて本発明の除草剤について その除草活性を示す。

战事例 /

*) 供試化介物

化合物与

化合物名

- ノーノテルー 3~(3 · エチル · 3 · イソオキサゾリル)研案
- 2 インメチルーヨー(ま)イツプロビルーヨ・イツオキサブリル()保養
- 3 / メチル 3・(5 イソプチュン 3 イノオキサゾウル)原数
- 4 / メチル・3 (ま) グチュー 3 (11114 + 1712) (4年

- \$ /-メチルー3-(5-シクロプロビルー3-イソオキサゾリル) 保森
- 6 N-(S…イソブテル・3-イソオキ サゾリル)カルバモン橙メチルエステル
- 7 N-(S-t-プチルー3 イソオキ サソリル)カルバミン酸メチルエステ ル
- 8 N-(3-シクロプロピル-3 イツ オキサゾリル)カルバミン酸メチルエステル
- 9 イノージンチルーヨー(タ・1・ブチルーヨーイソオキサゾリル)収益
- 10 13-コンチルー3-(5…1・プチルー3-1ソオキサソリル)栄養
- // ハルヨートリンチルーヨー(ま i ブチル・ヨーイソオキサブリル)経点
- 12 13 コメチル-3 (4 クロロ 5・セ・ブチル 3 イフミュサノウル)編集

- / 4 /-エチルー3ー(Sーヒープチルー 3ーイソオキサゾリル)尿薬
- / S / ブチルー 3 (S t ブチルー 3 - イソオキサゾリル)尿素
- / 6 / アリルー3ー(Sー L ブチルー 3 - イソオキサブリル)尿素
- / 7 PCP-Na (ナトリウム・ペンタクロロフエノキシド)

b) 試験方法

①発芽的処理試験

被験植物の様子23粒を直径す四の砂塊土をつめたポリエチレンカップに機関別に搭種した。接種後的3mの厚さの製土を行い。ただちに供試化合物の水性整備核(展育剤としてツィーン20の100円間当を使用を土壌表面に敷布した。供試化合物の使用量はアール当りで109および309とし、また敷布板の稀製水量はアール当り

/01とし、クロマトスプレーで散布した。管理は25℃、自然日照の温室内で行った。 築利処理 後3週間目に発芽度を検定した。

②発芽後処理試験

被験植製の指袖後 / 0日目の幼植物に、発芽的 処理試験と同様の方法で、供試化合物について処理を行った。管理および検定も上記の方法と同様 に行った。

c) 評価方法

試験結果は、各処理後に肉獣観察を行なうとともに、3 護間後における生存個体数によって生存率を算出し、次のようなる段階評価を行って表示した。

被装植物の生存	平 / 0 %以下	5
•	11~25%	4
•	26~50%	3
•	51~75%	2
. •	76~90%	,
•	9 / 光日上	0

(以下余门)

山) 新果

Æ 6

	$\overline{}$		M		-	3	,	¥	F	0					
1	行物	T	8 2	F #13									現基盤		
L	用量	A	В	C	D	E	P	1	В	С	D	E	F		
[]	10	0	0	0	0	0	0	0	0	0	4	0	7		
Ľ	30	0	0	0	,	0	0	2	0	0	5	0	2		
2	10	0	,	3	5	3	5	0	1	,	5	4	5		
	30	0	3	4	5	3	5	0	4	4	5	5	5		
3	10	0	0	0	2	0	0	0	0	0	5	3	2		
Ľ	30	0	0	0	3	/	0	0	0	0	5	4	¥		
¥	10	0	2	5	4	5	5	0	5	5	5	3	5		
_	30	0	3	٠	5	5	5	0	5	5	5	5	5		
5	10	0	0	0	,	0	0	0	0	/	5	4	5		
	30	0	0	0	4	,	¥	0	0	2	5	5	5		
6	10	0	0	0	/	0	/	0	0	0	5	1	0		
	30	0	0	0	./	0	,	0	0	0	5	,	0		
2	10	0	0	2	4	3	2	0	0	3	5	5	3		
	30	0	2	3	5	5	5	0	0	4	5	5	5		

١,	. 1 1	0	1	0	0	: ۱	2 /	, ,	1	,	0 (0 5	;	2
Ľ	3	0	1	0	د (2 3	i	3	1	, (, (2 5	1 4	, ,
١,	1	0	1	ر '	4	3	3	5	1	, ,	5 .	,	3	• 3
Ĺ		0	1	3	5	• 5	• •	• 5	1	, ,	3	5 5	• 5	
1,0		0	1	5	3	5	5	3	T	ر '	2	3	5	5
Ľ		0	1	5	5	5	5	5	1	٠ ع	و ۱	5	• 5	5
, ,	1	0	0	2	4	5	5	3	10	, ,	: 5	• 5	5	5
	3	0	0	3	5	5	5	5	0	, 5	• •	• 5	5	5
/2	1	0	0	0	0	5	5	5	0	_2	4	5	5	5
, 4	3	0	0	!	2	5	5	5	0	,	4	5	5	5
/3	1	0	0	3	¥	5	5	5	0	5	5	5	5	5
, ,	3	0	1	5	5	5	5	5	0	5	5	5	5	5
14	1	0	0	0	0	/	/	4	0	,	,	0	3	4
	3	0	0	/	2	¥	3	5	0	,	3	,	3	5
15	1	0	0	0	0	3	/	5	0	/	,	5	0	5
	3 (0	0	0	0	4	2	5	0	/	,	5	5	5
16	10	0	0	0	/	2	,	2	0	3	2	5	3	5
. 0	3 (2	0	4	2	5	,	4	0	2	3	5	5	4
	10	2	0	0	0	0	2	3	0	0	0	0	2	5
17	3 (2	0	0	0	0	2	3	0	0	0	0	¥	5
	5 (, [0	2	2	0	5	5	0	0	u	,		,

注)用量は g/a を単位とし、表中の記号は次の意 截を有する: A 、コムギ; B 、イヌエビ; C 、メ ヒシバ; D 。ナタネ; E 。イヌタザ; F 、アオビ ユ。

本発明の化合物(化合物派!~!6)はいずれ 6コムギに対する雑草作用はほとんどないが、イ ヌエビ、メヒンバ。ナタネ。イヌタヂまたはアオ ビュに対して優れた選択的穀草作用を示し、市販 の除草剤風である PCP-Na (化合物派!?)より 6はるかに強力である。

試験例2

ノーメチルー3ー(3ーしープチルー3ーインオキサゾリル)尿素を懸露放として用い,腫瘍条件における発芽後茎葉処理を行ない教育効果を異べた。使用量アールあたり!0~30gの範囲で次の雑草が除草できた。

タカサブロウ。ノボロギク・ツルソバ・ハコベ・ウンハコベ・ザクロソウ・スカンタゴボウ・シロザ・ミミナグサ・スベリヒュ・ヤエムグツ・スズ ノノテツボウ・コニンキソウ・キウリグサ・コゴ

録而標:花玉石鹸株式会社製)ま業最郎とを総合 粉砕して水和剤とする。

尖舞树 3

スノージメチルー3ー(3-1・ブチル・3ーイソオキサゾリル)原素20製量配をジメチルホルムアミド63製量配に溶解し、これにソルポール800(登録距離:原邦化学工業株式会社製)ノる製量部を加えて乳剤とする。

実施例 4

イノ・ジノチルー3・(5~ L ー ブチル 3~ イソオキサゾリル) 尿素!の震量形。ソルナール(登録指標: 東邦化学工業株式会社製) ノの電象配、シクロペキサノン2の散象部およびソルペントナフサムの重要配を配合路解して乳剤とする。

头拖例 5

スノーンノチルー3〜(ゴーエーブチルー3〜 イソオキサゾリル) 尿薬 5 0 電量部。リゲニンス ルホン暦カルシウム 3 電量部、ソルホール(ひ録 商標: 東邦化学工業株式会社製) 3 重量部および 印華土444 重新部を粉砕配合して水和剤とする。 メノカヤツリ、エノコログサ、ツメクサ、ノモノフスマ、カラスピンヤク、イヌガンラ、トキワハゼ、ハハコグサ、ムラサキカタバモ、ジレバリ、ヨモギ、ヒルガオ、クンポポ、アザモ、フキ、ワラビ、スズメノトウガラン、チョウジタデ、ヒルムシロ、マツバイ。

試験例 3

ノーノチルー3ー(よー L ープチルー3ーイソオキサゾリル)保薬の魚等性を、市販の PCP-Naと対比して、ヒノダカについて検討したところ、他的で低いものであつた。

以下に本発明の除草剤の実施例を挙げる。

実施例 /

パノージメチルー3〜(よーしープチルー3〜 イソオキサゾリル)尿素!の重要部を被粉タルク 9の聖最部と均一に健合し、粉剤とする。

突旋例 二

ノーブチルー3ー(S-L-ブチルー3ーイソオキサゾリル)原来20家装官。クレーS0家装 記、クルク25系装配および起展剤エマール(O

実施例 6

イノージノナル・3…(よー1ープチル・3ー イソオキサゾリル)炭素は製量部およびクレー タよ製量部を粉砕配合して粉剤とする。

実施例 2

ノーブチルーノーメチルー3ー(3-1-ブチル・3・イソオキサブリル)尿薬が厳量配。リグニンスルホン酸カルシウムが重量配。ベントナイト3の要量配およびクレー6の重量配を粉砕配合し、水を加えて減合し、盗粒し、乾燥して粒剤を得る。

特許出越人 塩野義製養株式会社 代 理 人 弁理士 岩崎 光確

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.